PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des	brevets ⁶ :		(11) Numéro de publication internationale: WO 99/07728
C07K	5	A2	(43) Date de publication internationale: 18 février 1999 (18.02.99)
(21) Numéro de la demande interna (22) Date de dépôt international: (30) Données relatives à la priorité: 97/10297 12 a000 (71) Déposant (pour tous les Etats de (S.A.) [FR/FR]; Parc Scientif Nîmes (FR). (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seu [FR/FR]; 360, avenue du Pèlier (FR). GRASSY, Gérard F-34470 Pérols (FR). CHANchemin des Bausquets, F-38. Michel [FR/FR]; Synt:em, F-30900 Nîmes (FR). (74) Mandataire: BREESE-MAJER F-75001 Paris (FR).	6 août 1998 t 1997 (12.08.97) lésignés sauf US): ique, Georges Besse lement): CALAS re Prévost, F-3409 [FR/FR]; 23, rue VANIEU, Alain [FR 820 Assas (FR), KA 145, aliée Charles	SYNT:E s, F-300 s, Berna 0 Montp du Prad dv/FR]; 60 ACZ/ORE s Babba	BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, breve eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), breve européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF) CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG). Publiée Sans rapport de recherche internationale, sera republiée de réception de ce rapport.
	The second secon	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

- (54) Title: LINEAR PEPTIDES DERIVED FROM ANTIBIOTIC PEPTIDES, PREPARATION AND USE FOR VECTORING ACTIVE SUBSTANCES
- (54) Titre: PEPTIDES LINEAIRES DERIVES DE PEPTIDES ANTIBIOTIQUES, LEUR PREPARATION ET LEUR UTILISATION POUR VECTORISER DES SUBSTANCES ACTIVES

(57) Abstract

The invention concerns peptides derived from antibiotic peptides or analogues thereof, characterised in that they are devoid of sulphide bond. The invention also concerns the use of these linear peptides for vectoring chemical substances and chemical compounds formed by said peptides coupled with at least an active substance. The invention further concerns the preparation of said peptides and compositions containing them.

3.5

(57) Abrégé

La présente invention concerne des peptides dérivés de peptides antibiotiques ou d'analogues de ceux-ci, caractérisés en ce qu'ils sont dépourvus de pont disulfure. L'invention concerne également l'utilisation de ces peptides linéaires pour la vectorisation de substances chimiques ainsi que les composés chimiques formés de ces peptides couplés à au moins une substance active. L'invention concerne encore la préparation de ces peptides et de ces composés et les compositions les contenant.

WO 99/07728 PCT/FR98/01757

PEPTIDES LINÉAIRES DÉRIVÉS DE PEPTIDES ANTIBIOTIQUES, LEUR PRÉPARATION ET LEUR UTILISATION POUR VECTORISER DES SUBSTANCES ACTIVES.

5

10

15

20

25

30

35

La présente invention concerne des peptides linéaires dérivés de peptides antibiotiques et leur utilisation pour vectoriser des substances actives. Plus particulièrement l'invention a pour objet de nouveaux composés formés d'un dérivé linéaire d'un peptide antibiotique lié à au moins une substance active, ainsi que la préparation de ces composés et les compositions les contenant.

A côté de leur système immunitaire responsable de mécanismes spécifiques de défense contre les agents infectieux, les vertébrés possèdent de nombreux peptides à activité antimicrobienne (Nicolas, P. et al., 1995, Annual Rev. Microbiol. 49, 277-304). Ces peptides sont seulement présents chez les invertébrés à courte durée de vie et à taux de renouvellement élevé, chez lesquels un système immunitaire à mémoire, long à s'établir et à développer une réponse appropriée, serait inadapté.

Les peptides antimicrobiens des vertébrés, quelque soit leur origine, vertébrés inférieurs ou supérieurs, tissus myéloïdes ou non myéloïdes, possèdent un certain nombre de propriétés communes:

- Une forte basicité due à la présence de nombreuses arginines et lysines.
- La capacité de former des structures amphipatiques. On entend par structure amphipatique des structures dans lesquelles les résidus hydrophobes sont spatialement séparés des résidus hydrophiles.
- Un très large spectre d'activité. Ils sont capables de détruire rapidement des bactéries (Gram+ et Gram-), des champignons, quelques protozoaires, des

10

15

20

25

30

35

virus à membrane et même certaines lignées de cellules cancéreuses.

Selon leur structure, les peptides antibiotiques peuvent être classés en trois grandes familles :

. Les peptides antibiotiques à hélices α amphipatiques : cécropines et maganines (Maloy, W. L. et al., 1995, BioPolymer 37, 105-122).

- Les peptides antibiotiques à feuillets β réunis par des ponts disulfures : défensines (Lehrer, R. I. et al., 1991, Cell 64:229-230 ; Lehrer, R. I. et al., 1993, Ann. Rev. Immunol. 11:105-128), protégrines (Kokryakov, V. N. et al., 1993, FEBS 337:231-236), tachyplésines (Nakamura, T. et al., 1988, J. Biol. Chem. 263:16709-16713 ; Miyata, T et al., 1989, J. Biochem. 106:663-668).

- les peptides antibiotiques à chaînes déstructurées contenant de nombreux coudes liés à la présence de multiples prolines : bacténécines et PR39 (Frank, R. W. et al., 1991, Eur. J. Biochem. 202, 849-854).

Malgré la diversité de leurs séquences, la plupart des peptides antibiotiques agissent par lyse directe de la membrane des cellules pathogènes. Leur nature basique facilite leur interaction avec les phospholipides chargés négativement, et leur caractère amphipatique leur permet ensuite de s'incorporer dans la membrane où ils s'agrègent pour former des pores par lesquels la cellule perd sa substance. Il est généralement admis que leur sélectivité préférentielle pour les cellules procaryotes, est due à la composition particulière de leurs membranes qui contiennent davantage de phospholipides anioniques que celles d'eucaryotes. De plus, les membranes plasmiques de cellules de mammifères contiennent toutes du cholestérol, dont le rôle est d'en moduler la fluidité

10.

15

20

25

30

35

et qui pourrait gêner l'incorporation des peptides antibiotiques. Toutefois, la spécificité de ces derniers pour les microorganismes est faible si bien qu'ils présentent une forte cytotoxicité ce qui en limite l'utilisation.

La présence de peptides antibiotiques chez les vertébrés et plus particulièrement chez les mammifères soulève de nombreuses questions. immunologistes supposent que les composés à activité antimicrobienne non-spécifique que l'on rencontre au niveau des invertébrés constituent un moyen ancestral de défense qui a ensuite évolué pour conduire aux systèmes à mémoire beaucoup plus complexes. Quel est donc l'intérêt pour les mammifères, par exemple, d'avoir conservé certains peptides à activité antibiotique ? On admet que ces petites molécules toujours présentes dans les fluides biologiques, ou encore séquestrées dans certaines structures lymphocytaires, pourraient constituer une première ligne de défense en attendant que les anticorps spécifiques soient sécrétés (Nicolas, P. et al., 1995, Annual Rev. Microbiol. 49, 277-304). Ils pourraient également participer au sein des macrophages, à la destruction des membranes plasmiques des organismes pathogénes. Has a madren al en

Quelque soit leur rôle exact, les peptides antibiotiques ont un intérêt considérable du fait de leur large spectre d'action et de la difficulté que les microorganismes ont à mettre en place des stratégies d'inactivation. De ce fait de très nombreuses recherches sont entreprises pour essayer de trouver de nouvelles molécules et d'obtenir des analogues plus performant que les peptides parents. Il se peut que dans l'avenir, ces peptides antibiotiques soient appelés à remplacer les antibiotiques issus de bactéries ou de champignons. Ainsi les demandes de brevet internationales PCT publiées sous les numéros WO95/03325, WO96/37508 et

10

-15

20

25

30

35

W097/02287 décrivent une nouvelle classe de peptides antibiotiques, désignés "protégrines", isolés de leucocytes de porcs ou encore préparés par synthèse chimique ou par génie génétique et présentant des activités antibactériennes, antivirales et antifongiques.

Actuellement, les peptides antibiotiques à feuillets β réunis par des ponts disulfures (défensines, protégrines, tachyplésines) sont particulièrement étudiés étant donné leur puissante activité antimicrobienne (bactéries, certains virus, champignons et parasites). Dans cette famille, les protégrines et les tachyplésines sont certainement les molécules les plus prometteuses étant donné la simplicité de leur structure et la facilité relative de leur synthèse.

On désigne sous le nom de protégrines un ensemble de cinq peptides désignés PG-1, PG-2, PG-3, PG-4 et PG-5 dont les séquences sont données ci-dessous, étroitement apparentés et isolés de leucocytes de porc (V.N. Kokryakov & col. FEBS lett. 327, 231-236) :

PG-1 : RGGRLCYCRRRFCVCVGR-NH2

PG-2 : RGGRLCYCRRRFCICV..-NH2

PG-3: RGGGLCYCRRRFCVCVGR-NH2

PG-4 : RGGRLCYCRGWICFCVGR-NH2

PG-5 : RGGRLCYCRPRFCVCVGR-NH2

Les tachyplésines (Tamura, H. et al., 1993, Chem. Pharm. Bul. Tokyo 41, 978-980), désignées T1, T2 et T3 et les polyphémusines (Muta, T., 1994, CIBA Found. Sym. 186, 160-174), désignées P1 et P2, dont les séquences sont données ci-dessous, sont des peptides homologues isolés de l'hémolymphe de deux crabes, Tachyplesus tridentatus pour les tachyplésines T1, T2 et T3 et Limmulus polyphemus pour les polyphémusines P1 et P2.

P1 : RRWCFRVCYRGFCYRKCR-NH₂

P2 : RRWCFRVCYKGFCYRKCR-NH2

10

15

20

25

30

35

T1 : KWCFRVCYRGICYRRCR-NH2

T2 : RWCFRVCYRGICYRKCR-NH2

T3 : KWCFRVCYRGICYKRCR-NH2

Protégrines, tachyplésines et polyphémusines contiennent une forte proportion de résidus basiques (lysines et arginines) et possédent quatre cystéines qui forment deux ponts disulfures paralléles. Ces trois familles de peptides présentent également des homologies avec certaines défensines et en particulier avec la défensine humaine NP-1 (Kokryakov, V. N. et al., 1993, Febs Let. 327, 231-236).

Tachyplésines et protégrines possédent une structure tridimensionnelle voisine. Il s'agit d'un feuillet β antiparalléle stabilisé par les deux ponts disulfures. Ces ponts jouent un rôle important dans l'activité antibactérienne des protégrines et des tachyplésines. Leur suppression, soit en protégeant les groupements SH par des acétamidométhyles, soit en remplaçant les cystéines par des alanines ou des glycines, conduit à des analogues pratiquement dénués d'activité *in vivo* (Lehrer, R. I. et al., 1996, Eur. J. Biochem. 240:352-357).

Comme indiqué précédemment, les protégrines et les tachyplésines ont une importante activité lytique sur les cellules procaryotes. Les travaux de recherche réalisés par la Demanderesse sur la cytotoxicité de ces peptides sur des cellules de mammifère en culture, ont permis de mettre en évidence, avant la mort des cellules, des quantités non-négligeables de protégrines et de tachyplésines dans le cytoplasme desdites cellules. Il a été envisagé que la présence des peptides dans le cytoplasme pouvait résulter d'un transport par le biais de pores, mais ces pores ne sont perméables qu'aux ions et aux petites molécules et leur diamètre est trop petit pour permettre le passage des peptides antibiotiques. Il semblerait que les protégrines et

10

15

20

25

30

tachyplésines, en plus de perforer la membrane plasmique, soient capables de la traverser.

Il est connu que la cytotoxicité l'activité antimicrobienne des protégrines et des tachyplésines sont dus à leur capacité de s'agréger à l'intérieur de la membrane pour former des canaux multimèriques (Mangoni, M. et al., 1996, Febs Let. 383, 93-98). La Demanderesse a alors envisagé que cette agrégation soit reliée à la structure tertiaire de ces peptides antibiotiques qui comportent plusieurs résidus cystéines, et des dérivés linéaires des protégrines et des tachyplésines dans lesquels les cystéines sont remplacées par divers acides aminés naturels, ont été synthétisés. Ces peptides ont été couplés, par leur extrémité N-terminale, à une molécule fluorescente ou à la biotine et la répartition de ces marqueurs à l'intérieur de la cellule a été observée par microscopie confocale.

Il a ainsi maintenant été trouvé que ces peptides sont non-toxiques et sans activité lytique mais sont par contre capables de traverser rapidement les membranes des cellules de mammifères par un mécanisme passif.

Ces dérivés linéaires des peptides antibiotiques constituent donc un nouveau système de vectorisation de substances actives qui est non toxique.

Par système de vectorisation, on entend selon l'invention, un processus capable de transporter ladite substance active jusqu'à une cible, comme par exemple:

- de faire traverser la membrane cellulaire à une substance active et de permettre la distribution de celle-ci dans le cytoplasme et/ou dans le compartiment nucléaire,

and the second s

10

15

20

25

30

35

- d'amener une substance active au niveau d'un organe particulier, par exemple de faire franchir à cette substance active la barrière hémato-encéphalique,

- de forcer cette substance active à interagir spécifiquement avec un type cellulaire donné, comme par exemple les hématies.

5 28 28

.

La présente invention a donc pour objet des peptides dérivés des peptides antibiotiques ou d'analogues de ceux-ci, caractérisés en ce qu'ils sont dépourvus de pont disulfure.

On entend par analogue de peptides antibiotiques, un peptides dont la séquence en acides aminés a été modifiée sans que cela n'entaîne de modification dans les propriétés antibiotiques dudit peptide.

L'absence de pont disulfure dans les peptides de l'invention peut être obtenue par tout moyen connu de l'homme du métier, comme par exemple :

and the second of the second o

d'autres acides aminés les résidus de cystéine de la séquence du peptide antibiotique,

dès lers bien entendu que le peptide obtenu présente les propriétés de vectorisation sans toxicité pour les cellules décrites précédemment.

Ces modifications peuvent être réalisées lors de la préparation des peptides de l'invention, plus particulièrement par synthèse chimique ou par expression d'un gène codant pour ledit peptide, ou directement sur un peptide antibiotique par action d'agents chimiques permettant d'ouvrir et de bloquer les groupes -SH des résidus de cystéine.

10

15

20

25

30

35

Les modifications ci-dessus concernent avantageusement tous les résidus de cystéines du peptide antibiotique, mais dès lors que la présence d'un unique résidu de cystéine ne permet pas la formation de pont disulfure, les peptides de l'invention peuvent contenir une seule cystéine. Les peptides antibiotiques naturels présentent généralement 4 ou 6 résidus de cystéine capables de former deux ou trois ponts disulfures, aussi dans les peptides de l'invention, l'une seulement de ces cystéines peut être maintenue et les trois ou cinq autres sont modifiées ou bloquées.

Les peptides antibiotiques dont dérivent les peptides de l'invention peuvent être des défensines, des protégrines, des tachyplésines ou leurs analogues, dont les propriétés antibiotiques leur sont conférées par leur structure tertiaire résultant de la présence de ponts disulfures.

Des peptides linéaire selon l'invention répondent à l'une des formules suivantes

BXXBXXXXBBBXXXXXXB (I)

Contract to the second of the second of the second

BBXXXBXXXBXXXXBBXB (II)

qui peuvent être aussi représentées par la formule unique (III) suivante :

les groupes B, identiques ou différents, représentent un résidus d'acide aminé dont la chaîne latérale porte un groupement basique, et

- les groupes X, identiques ou différents, représentent un résidus d'acide aminé aliphatique ou aromatique,

ou sont constitués d'une séquence d'au moins 5 et de préférence d'au moins 7 acides aminés successifs de l'une des formules (I) ou (II), dès lors que cette séquence présente les propriétés de vectorisation sans toxicité pour les cellules décrites précédemment.

B et X peuvent être des acides aminés naturels ou non, y compris des acides aminés de configuration D.

5

10

15

20

25

30

35

On peut citer comme exemple, les significations de B et X suivantes :

- B est choisi parmi l'arginine, la lysine, l'acide diaminoacétique, l'acide diaminobutyrique, l'acide diaminopropionique, l'ornithine.

- X est choisi parmi la glycine, l'alanine, la valine, la norleucine, l'isoleucine, la leucine, la cystéine, la cystéine Acm, la penicillamine, la méthionine, la serine, la thréonine, l'asparagine, la glutamine, la phénylalanine, l'histidine, le tryptophane, la tyrosine, la proline, l'Abu, l'acide amino-1-cyclohexane carboxylique, l'Aib, aminotétraline carboxylique, la 4-bromophénylalanine, tert-Leucine, la 4-chlorophénylalanine; la cyclohexylalanine, la 3,4-dichlorophénylalanine, la 4fluorophénylalanine, l'homoleucine, la β -homoleucine, l'homophénylalanine, la 4-méthylphénylalanine, la 1naphtylalanine, la 2-naphtylalanine, nitrophénylalanine, la 3-nitrotyrosine, la norvaline, la phénylglycine, la 3-pyridylalanine, thienyllalanine.so.was anatomia and present the ensure of the

L'invention concerne aussi des dérivés des peptides de formules (I) ou (II) comme lesdits peptides sous forme rétro, ou des fragments des peptides de formules (I) ou (II) constitués de cinq et de préférence sept acides aminés successifs de l'une des formules (I) ou (II).

The Committee of the property of the state of the

10

15

20

25

30

Parmi les peptides de l'invention, on peut citer plus particulièrement ceux répondant aux formules suivantes :

RXXRXUXURRRXUXUXXR-NH2

(V)

RRXUXRXUXRXXUXRRUR-NH2

(VI)

dans lesquelles

- U représente la sérine ou la thréonine,
- R représente l'arginine, et

- les groupes X identiques ou différents représentent un acide aminés naturel ou non (y compris acides aminés de configuration D) aliphatiques ou aromatiques, comme la glycine, l'alanine, la valine, la norleucine, l'isoleucine, la leucine, la cystéine, la cystéine Acm, la penicillamine, la méthionine, la serine, la glutamine, thréonine, l'asparagine, phénylalanine, l'histidine, le tryptophane, la tyrosine, proline, l'Abu, l'acide amino-1-cyclohexane carboxylique, l'Aib, la 2-aminotétraline carboxylique, la 4-bromophénylalanine, tert-Leucine, chlorophénylalanine, la β -cyclohexylalanine, la 3,4dichlorophénylalanine, la 4-fluorophénylalanine, l'homoleucine, la β -homoleucine, l'homophénylalanine, la 4-méthylphénylalanine, la 1-naphtylalanine, la 2naphtylalanine, la 4-nitrophénylalanine, la 3nitrotyrosine, la norvaline, la phénylglycine, la 3pyridylalanine, la [2-thiényl]alanine.

Parmi les peptides de formules (I) et (II) ou leurs dérivés, l'invention envisage à titre spécifique ceux dérivés de protégrines et de tachyplésines rapportés dans les tableaux I et II cidessous.

The first way what is a contract

Frank State (State)

<u>Tableau I</u> : dérivés de protégrines

Code	séquence	Modification
SM1738	RGGRLSYSRRRFSVSVGR	Tête de série
SM1736	rggrlsysrrrfsvsvgr	Aa de forme D de SM1738
SM1727	RGVSVSFRRRSYSLRGGR	Forme rétro de SM1738
SM1739	EGGELSYSEEEFSVSVGE	Inversion de charge (R \rightarrow E)
SM2187	RGGRLAYRLLRFAIRVGR	Augmentation du caractère amphipathique
SM2188	OGGOXXBOXXOBXXXOXG	Augmentation du caractère hydrophobe
SM2189	RAARLGYRXXRFGZRVGR	Augmentation du caractère amphipathique
SM2194	YRRRFSVSVR	Partie C terminale de SM2193
SM2195	RRLSYSRRRF	Partie N terminale de SM2193
SM2193	RRLSYSRRRFSVSVR	Dam====================================
		flexibilité (délétion G)
SM2196	RGGRLSYSRRRFSTSTGR	Inhibition dimérisation
		71.61. 1153 x

Tableau II : dérivés de tachyplésines

	Marking Commence	. Walterset I example
Code	Séquence	Modification
SM1726	KWSFRVSYRGISYRRSR	Tête de série
SM2307	RWSFRVSYRGISYRRSR	Mutation $K \rightarrow R$
SM2392	rwsfrvsyrgisyrrsr	Aa de forme d (de SM2307)
SM2309	kwsfrvsyrgisyrrsr	Aa de forme d (de SM1726)
SM2310-	RSRRYSIGRYSVRFSWK	Forme rétro
SM2190	OBXBOXXBOGXOBXXOX	Augmentation du caractère hydrophobe
SM2191	KWAFRVAYRGIRYLLRL	Augmentation du caractère amphipathique
SM2192	KYAWRVAHRGIRWLLRX	Augmentation du caractère amphipathique

Dans les séquences des tableaux I et II cidessus, B représente la Napthylalanine, O représente l'Ornithine, X représente la Norleucine et Z représente la Norvaline.

Committee of the Commit

L'invention concerne aussi l'utilisation des peptides ci-dessus pour la vectorisation d'une ou plusieurs substances actives tant pour des applications thérapeutiques que de diagnostic. A titre de substance active, l'invention envisage notamment des proteines ou fragments de protéines, comme des polypeptides ou

5

10

15

peptides, des anticorps ou partie d'anticorps, des acides nucléiques et oligonucléotides ou des ribozymes, ou encore, bien entenu des molécules chimiques actives pour le traitement ou la prévention de pathologies humaines ou animales, comme par exemple et de manière non limitative des antitumoraux, des antiviraux, des agents anti-inflammatoires, des agents empêchant la dégradation d'organes et/ou de tissus, etc...

Dans le domaine du diagnostic, la substance active peut être un marqueur radioactif, un marqueur coloré, ou tout autre moyen ou substance capable de révéler un métabolisme ou une pathologie.

L'invention a donc également pour objet des composés de formule (IV) suivante, ainsi que les compositions les contenant :

$$(Y)_{\overline{n}}(A) = (Z)_{\overline{m}}$$

dans laquelle

20

5

10

15

- A représente un peptide linéaire dérivé d'un peptide antibiotique conforme à l'invention;

- Z représente une substance active, comme défini ci-dessus,
 - Y représente un agent signal,

25

30

35

- n est 0 et ou plus, et avantageusement 0 ou 1,

- m est 1 ou plus, et de préférence jusqu'à 10 avantageusement jusqu'à 5.

Ainsi, les composés de formule (IV) cidessus sont formés à partir d'un peptide de l'invention
couplé à une ou plusieurs substances actives, identiques
ou différentes, représentées par le groupe (Z) dans la
formule (IV), et éventuellement un ou plusieurs agents
de signal, représentés par le groupe (Y) dans la formule
(IV), ayant un rôle d'adressage du composé de formule
(IV) vers un type cellulaire, un site ou compartiment de

10.

15

20

25

30

35

la cellule ou un tissus particulier. Plus particulièrement, l'agent signal (Y) est un oligopeptide ou une protéine, comme un peptide signal, un signal de localisation nucléaire, un fragment d'anticorps, ou une molécule chimique ligand ou anti-ligand d'un récepteur.

Dans une forme toute particulière de réalisation des composés de formule (IV), le groupe (Y) est fixé au groupe (Z).

Le couplage, symbolisé par les traits horizontaux dans la formule (IV), peut être réalisé par tout moyen de liaison acceptable compte tenu de la nature chimique, de l'encombrement et du nombre de groupes (Z) et (Y) dans les composés de formule (IV), comme des liaisons covalentes, hydrophobes ou ioniques, clivables ou non-clivables dans les milieux physiologiques. Le couplage peut être effectué en n'importe quel site du peptide (A), dans lequel des groupements fonctionels tels que -OH, -SH, -COOH, -NH2 sont naturellement présents ou ont été introduits.

L'invention envisage aussi la fixation de plusieurs groupes (Z) sur un même site du peptide (A), soit directement, si ce site comporte plusieurs groupements fonctionnels, comme dans le cas d'une lysine C- ou N-terminale, soit indirectement via un groupe intermédiaire portant plusieurs groupements réactionnels permettant d'y fixer plusieurs groupes (Z).

Les positions de couplage préférées pour la substance active sont au niveau des extrémités N-terminale ou C-terminale ou bien au niveau des groupements amines primaires portés par les chaînes latérales des lysines du peptide (A). Dans le cas où l'on utilise l'extrémité C-terminale du peptide (A) pour accrocher la substance active (Z), l'extrémité N-terminale est disponible pour le couplage éventuel à un agent signal (Y) permettant l'adressage du composé de

3.15 (1) 11 (1) 11 (1) 11 (1) 11 (1) 11 (1) 11 (1) 11 (1) 11 (1) 11 (1) 11 (1) 11 (1) 11 (1) 11 (1) 11 (1) 11

10

15

20

25

30

35

l'invention soit vers le noyau, soit encore vers un type tissulaire particulier.

En effet, par exemple dans le cas du couplage à l'extrémité C-terminale d'un peptide linéaire de l'invention, d'une substance active constituée par un marqueur fluorescent, ou de la biotine, ou encore d'une molécule médicamenteuse telle que la doxorubicine, le complexe covalent peptide-drogue après administration se répartit dans le cytoplasme de la cellule cible. Il est possible d'amener ce complexe dans le compartiment nucléaire en couplant à l'extrémité N-terminale du peptide une courte séquence basique, par exemple d'environ 7 acides aminés, correspondant à un signal de localisation nucléaire. Dans ces conditions, la biotine ou la doxorubicine se retrouvent dans le noyau de la cellule.

De la même manière, il est possible de vectoriser une drogue vers un type cellulaire donné, en ajoutant à l'extrémité N-terminale du peptide linéaire de l'invention couplé à son extrémité C-terminale à un médicament, une séquence peptidique capable de reconnaitre spécifiquement un déterminant présent à la surface de type cellulaire. Ainsi, le pentadecapeptide α M2 (Swolapenko, G. B. et al., 1995, The Lancet 346, 1662-65) synthétique, fragment d'un anticorps monoclonal, dirigé contre un antigéne exprimé par les cellules de cancer du sein (Tumour Associated Antigen Polymorphic Epithelial Mucin), conserve une bonne affinité pour ces cellules. Il est donc possible en associant aM2 à un ensemble peptide linéaire-médicament, d'amener cet ensemble préférentiellement vers les cellules qui expriment la caractéristique antigénique liée au cancer mammaire.

Les composés de formule (IV) peuvent être préparés par synthèse chimique ou en utilisant des techniques de biologie moléculaire.

peut utiliser pour les synthèses appareils commerciaux permettant chimiques des d'incorporer des acides aminés non-naturels, tels que les énantiomères D et des résidus ayant des chaînes latérales ayant des hydrophobicités et des encombrements différents de ceux de leurs homologues naturels. Au cours de la synthèse, il est évidemment possible de réaliser un large éventail de modifications, par exemple introduire sur le N-terminal un lipide (prenyl ou myristyl) de façon à pouvoir ancrer le peptide de l'invention et donc le composé de formule (IV) à une membrane lipidique telle que celle d'un liposome constitué de lipides chargés positivement. Il est également possible de remplacer une ou plusieurs liaisons peptidiques (-CO-NH-) par des structures équivalentes comme -CO-N(CH3)-, -CH2-CH2-, -CO-CH2-, ou bien d'intercaller des groupes comme -CH2-, -NH-, -O-.

5

10

15

20

25

30

35

On peut également obtenir les composés de formule (IV) ou partie de ceux-ci de nature protéigue à partir d'une séquence d'acide nucléique codant pour celui-ci. La présente invention a aussi pour objet une molécule d'acide nucléique comprenant ou constituée par une séquence nucléique codant pour un peptide linéaire dérivé de peptide antibiotique. Plus particulièrement l'invention concerne une molécule d'acide nucléique comprenant au moins une séquence codant pour un composé de formule (IV) ou une partie de celui de nature protéique. Ces séquences d'acides nucléiques peuvent être des ADN ou ARN et être associées à des séquences de contrôle et/ou être insérées dans des vecteurs. Le vecteur utilisé est choisi en fonction de l'hôte dans lequel il sera transféré; il peut s'agir de tout vecteur comme un plasmide. Ces acides nucléiques et vecteurs sont utiles pour produire les peptides linéaires et les composés de formule (IV) où partie de ceux-ci de nature protéique dans un hôte cellulaire. La préparation de ces

10

15

20

25

30

35

vecteurs ainsi que la production ou l'expression dans un hôte des peptides linéaires ou des composés de formule (IV) peuvent être réalisées par les techniques de biologie moléculaire et de génie génétique bien connues de l'homme du métier.

A titre d'exemple, un tel procédé de production d'un peptide selon l'invention consiste :

- à transférer une molécule d'acide nucléique ou un vecteur contenant ladite molécule dans un hôte cellulaire,

- à cultiver ledit hôte cellulaire dans des conditions permettant la production du peptide,

- à isoler, par tous moyens appropriés les peptides de l'invention.

L'hôte cellulaire mis en oeuvre dans ce type de procédé peut être choisi parmi les procaryotes ou les eucaryotes et notamment parmi les bactéries, les levures, les cellules de mammifères, de plantes ou d'insectes. L'invention concerne donc aussi les cellules transformées exprimant les peptides linéaires ou les composés de formule (IV) ou partie de ceux-ci de nature protéique.

L'invention se rapporte aussi :

- aux compositions pharmaceutiques comprenant comme principe actif au moins un composé de formule (IV) éventuellement associé à un véhicule ou support acceptable.

- aux agents de diagnostic constitués d'au moins un composé de formule (IV).

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention apparaîtront dans la description qui suit se rapportant à la préparation de composés de formule (IV) ainsi qu'aux travaux de recherche ayant mené à la mise en évidence des propriétés de vectorisation des peptides

10

15

20

25

30

35

linéaires de l'invention dérivés de peptides antibiotiques.

Exemple 1 : Fixation de la biotine et de la doxorubicine sur des analogues linéaires de peptides antibiotiques.

1) Préparation des peptides linéaires.

Les trois peptides de séquences ci-dessous ont été synthétisés :

RGGRLXYXRRRFXVXVGR-NH₂
RRWXFRVXYRGFXYRKXR-NH₂
KWXFRVXYRGIXYRRXR-NH₂

Control of the Control of the Control

dans lesquels X représente les résidus serine, thréonine ou alanine.

Ces peptides dérivent repectivement des séquences de le protégrine PG-1 de formule : RGGRLCYCRRRFCVCVGR-NH2

de la tachyplésine 1 de formule :

KWCFRVCYRGICYRRCR-NH2,

de la polyphémusine de formule :
KWXFRVXYRGIXYRRXR-NH2.

Ces trois peptides peuvent être préparés indifféremment soit à partir d'une chimie BOC, soit à partir d'une chimie FMOC, par des procédés classiques de synthèse en phase solide ou homogène.

linéaires.

Le peptide est synthétisé en phase solide et après incorporation de l'arginine N-terminale on ajoute l'acide 5-aminopentanoique. Le Fmoc ou le Boc N-terminal est enlevé et on fait réagir sur le peptide toujours accroché à la résine le N-hydroxy succimido ester de la biotine dans le diméthylformamide. Après 15 heures de réaction à température ambiante, le peptide

10

15

20

25

biotinilé est coupé du support par action de l'acide trifluoroacétique ou de l'acide fluorohydrique selon des protocoles bien établis dans la chimie des peptides. Le peptide est ensuite purifié par chromatographie liquide à haute pression.

3) <u>Fixation de la doxorubicine sur un</u> peptide <u>linéaire</u>.

Pour fixer la doxorubicine, on synthétise en phase solide le peptide de formule : RGGRLXYXRRRFXVXVGR-NH2

Après clivage du support de purification, le peptide est traité par l'anhydre glutarique en présence de triéthylamine. Le peptide est alors purifié et le groupement -COOH porté par le glutaryl en N-terminal est activé par le mélange diisopropylcarbodiimide et 1-hydroxybenzotriazole. Après deux heures de réaction à température ambiante, de la doxorubicine est ajoutée et le mélange est agité pendant 12 heures à 0°C. L'ensemble peptide-doxorubicine est alors purifié par chromatographie liquide à haute pression.

Exemple 2 : Capacité des peptides linéaires de l'invention à passer les membranes de cellules.

1) Modèles cellulaires.

La capacité des peptides à passer les membranes a été testée sur divers types cellulaires (MCF7, MCF7R, HL60, HL60R, HeLa).

Les cellules sont cultivées sur RPMI 1640 (Gibco) auquel on ajoute 10% (v/v) de serum veau foetal, 2mM glutamine and 2mM penicilline/streptomycine, a 37°C. 30 000 cellules sont ensemencées dans des chambres Lab Tek et cultivées pendant 1 jour.

35

30

10

15

20

25

30

35

2) <u>Traitement par les peptides linéaires</u>biotine préparés conformément à l'exemple 1 (2).

Les cellules sont incubées dans de l'Opti-Mem (Gibco) pendant une heure avant d'être traitées pendant des temps variables avec les peptides marqués à la biotine.

Ces derniers sont obtenus conformément à l'exemple 1(2) en traitant 1 équivalent de peptide linéaire par 2 équivalents d'ester de N-hydroxysuccinimide de la biotine, puis purifié par chromatographie liquide à haute pression.

Les cellules sont ensuite fixées avec une solution à 3.7% de paraformaldéhyde pendant 5 minutes à 25°C, puis rincées trois fois avec du PBS. Elles sont ensuite perméabilisées par du Triton 0.1% (1 min. température ambiante). Après trois rincages au PBS, les cellules sont incubées 10 min avec 200 µl d'anticorps TexRed dilué au 300 et rincées trois fois au PBS. Les lames sont enfin montées avec une solution Mowiol-Dabco et observées au photomicroscope Axiophot.

3) <u>Traitement par les peptides linéaires-doxorubicine préparés conformément à l'exemple 1 (3)</u>.

Les cellules sont incubées pendant 15 minutes, puis rincées avec du PBS et ensuite la doxorubicine présente dans la cellule est dosée par chromatographie.

4) <u>Résultats</u>.

a) Parmi les peptides étudiés, ceux qui passent le plus facilement les membranes sont ceux répondant aux formules suivantes :

RXXRXUXURRRXUXUXXR-NH2 (V)

RRXUXRXUXRXXUXRRUR-NH2 (VI)

dans lesquelles

- U représente la sérine ou la thréonine,

10

15

20

25

30

- R représente l'arginine, et

- les groupes X identiques ou différents représentent un acide aminés naturel ou non (y compris acides aminés de configuration D) aliphatiques ou aromatiques, comme la glycine, l'alanine, la valine, la norleucine, l'isoleucine, la leucine, la cystéine, la cystéine Acm, la penicillamine, la méthionine, la serine, thréonine, l'asparagine, la glutamine, la phénylalanine, l'histidine, le tryptophane, la tyrosine, proline, l'Abu, l'acide amino-l-cyclohexane carboxylique, l'Aib, la 2-aminotétraline carboxylique, 4-bromophénylalanine, tert-Leucine, la 4chlorophénylalanine, la β -cyclohexylalanine, la 3,4dichlorophénylalanine, la 4-fluorophénylalanine, l'homoleucine, la β -homoleucine, l'homophénylalanine, la 4-méthylphénylalanine, la 1-naphtylalanine, la 2naphtylalanine, la 4-nitrophénylalanine, la 3nitrotyrosine, la norvaline, la phénylglycine, la 3pyridylalanine, la [2-thiényl]alanine.

b) Les résultats des expériences menées avec la doxorucine montrent une augmentation significative de la concentration plasmique et nucléaire en doxorubicine lorsque celle-ci est couplée au peptide linéaire de l'invention par rapport à l'utilisation de doxorubicine seule.

c) Les expériences avec la biotine ont été effectuées plus particulièrement sur des cellules MCF7 traitées à différents temps par un complexe biotine-peptide de l'invention de formule :

biotine-RGGRLSYSRRRFSVSVGR-NH2

Ces travaux ont donné lieu à des clichés (non représentés) :

- Contrôle dans lequel la cellule a été traitée avec la biotine seule.

The many of the many of the

10

15

20

25

30

35

- Traitement de la cellule pendant 2 minutes avec un complexe biotine-peptide linéaire de l'invention.

- Traitement de la cellule pendant 30 minutes avec un complexe biotine-peptide linéaire de l'invention.

On observe dans ces clichés que la biotine seule ne rentre pas dans la cellule et s'accumule faiblement autour de celle-ci. A l'inverse, avec le complexe de l'invention, on constate que la biotine est entraînée rapidement par le peptide linéaire de l'invention à l'intérieur de la cellule où elle est présente dans le cytoplasme et dans le noyau de la cellule.

Exemple 3 : Capacité d'internalisation des peptides linéaires de l'invention.

Des peptides linéaires de l'invention dérivés de Protégrines et Tachyplésines ont été testés sur différentes lignées cellulaires, dans le but d'évaluer leur internalisation respective.

1) <u>Conditions Expérimentales</u>.

The state of the first of the state of the s

Les cellules sont ensemencées à environ 10⁴ cellules par puits, 24 h avant l'addition des peptides biotinylés. Elles sont alors à 60-80% de confluence le jour de l'expérience. Les peptides biotinylés sont incubés avec les cellules à la concentration de 10µM, pendant 15 minutes, à 37°C dans une atmosphère à 95% d'humidité et 5% de CO2 dans un milieu OptiMem,. Les cellules sont lavées trois fois avec du PBS à température ambiante puis sont fixées à la formaline (3,7% de formaldéhyde dans PBS, 10 min à température ambiante). Elles sont ensuite lavées avec du PBS et perméabilisées pendant 15 min avec du PBS-TritonX-100.

La révélation est faite avec de la streptavidine-Texas-Red pendant 15 min à l'abri de la lumière et les cellules sont ensuite montées entre lame et lamelle. Elles sont observées en microscopie à fluorescence, et comparées à un témoin positif (Ap43-58), bien décrit dans la littérature, et à un témoin négatif.

Les noyaux des cellules ont été colorés avec du Hoechst.

10

15

20

5

2) <u>Lignées cellulaires</u>.

Toutes les lignées testées sont d'origine humaine et ont été obtenues commercialement auprès de l'ATCC.

- Lignées non tumorales : MRC5 (fibroblaste de poumon), HuVeC (endothéliale, cordon ombilical).
- Lignées tumorales : HT29 (carcinome du colon), HepG2 (hépatoblastome), A172 (glioblastome), HMCB (mélanome)

Les cellules sont cultivées à 37°C dans une atmosphère à 95% d'humidité et 5% de CO₂. Le milieu de culture est celui recommandé par l'ATCC.

3) <u>Peptides testés</u>.

25

30

35

Les deux séries de peptides testées sont celles des tableaux I et II.

4) <u>Résultats</u>.

Les résultats d'internalisation sont montrés dans les tableaux III et IV ci-dessous. Les peptides pénètrent dans les cellules avec différents degrés d'internalisation. Certains (tels que SM1739 et SM2190) ne sont pas internalisés alors que d'autres (tels que SM2307, SM2187, etc...) pénètrent avec une bonne efficacité. Nous avons aussi observé que certains peptides pénètrent beaucoup plus dans un type cellulaire

que dans d'autres. Par exemple, le SM2196 a une meilleure internalisation dans les cellules tumorales (HepG2, A172, et HT29) que dans les cellules non tumorales (MRC5 et HuVeC). A l'inverse, le peptide SM1738 pénètre beaucoup plus dans les lignées non tumorales que dans les lignées tumorales. Ces résultats suggèrent qu'il y aurait un tropisme cellulaire.

De manière générale, il apparaît que la forme rétro des têtes de série ne modifie pas de façon significative l'internalisation. L'augmentation de l'hydrophobie a un effet négatif, pour les deux familles de peptides testées. Il convient donc éviter d'augmenter l'hydrophobie. En revanche, une augmentation de l'amphipathie semble avoir un effet positif, au moins pour la famille Protégrine.

<u>Tableau III</u> : dérivés de protégrines

		3. 4. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3.		, Hr. 302	Aŭd.		
	HepG2	A172	HMCB	HuVeC	MRC5	HT29	Internalisation
SM1738	+ 200	+ _	+ .	++,+,,,	+++	- + .	. référence
SM1727	0	++ : \(\frac{1}{2}\)	++	+++	+ : 15: 2:#C	+	pas d'effet significatif
SM1736	++	+ -	~ ++ +·	नक्ष्म ५%	etstat :	Specific Exc	<pre>pas d'effet significatif</pre>
SM1739	0	+	+	0	0	0	effet négatif
SM2187	+++	+++	++++	+++	++++	+++	effet positif
SM2189	+++	++,	+++	.++	++++	++	effet positif
SM2188	0	0	0	++	0	, 0	effet négatif
SM2193	++	++	+++	++	O	0 :::	effet négatif
SM2194	0	+	+++	+	+	0	effet négatif
SM2195	++++	0	+++	+	+	++++	contradictoire
SM2196	++++	++++	++	+	* \$4	++++	tropisme
1 "141 1	M FILL E	335 . 7 /	6.1.51	:-1:4	21.01	1.12/97	

20

25

5

10

15

Les photos de microscopie à fluorescence de l'internalisation sont présentées aux figures 1 et 2. Dans les lignées A172 et HT29, le péptide SM 1738, présenté à titre d'exemple, apparaît localisé majoritairement dans le cytoplasme et dans une zone périnucléaire. Dans le cas de la lignée HuVec, le peptide à une localisation majoritairement

10

15

20

25

cytoplasmique. La colonne de gauche correspond à la coloration du noyau par Hoechst.

<u>Tableau II</u> : dérivés de tachyplésines

						<u> </u>	
	HepG2	A172	HMCB	HuVeC	MRC5	HT29	Internalisation
SM1726	+++	+	+++++	+++	+++	+++	référence
SM2310	nd	++	++++	+++:	++	+++	pas d'effet
SM2309	nd	++++	++	++	++++	++++	nd .
SM2191	++	++	++	nd	+++	+++	pas d'effet
SM2192	+	+++	.++++	+++	++++	++	pas d'effet
SM2190	0	0	. 0	0	0.	0	effet négatif
SM2307	nd	++++	+++++	++++	++++	++++	effet positif
SM2392	nd	+++	++++	++	+++	++++	pas d'effet

nd : non déterminé

Les photos de l'internalisation sont présentées aux figures 3 et 4 en annexe. Pour les 3 lignées cellulaires présentées (A172, HT29, HuVeC), le peptide biotinylé est localisé dans le cytoplasme de façon diffuse et marque également de façon nette le nucléole. La colonne de gauche correspond à la coloration du noyau par Hoechst.

<u>Exemple 4 : Internalisation de la doxorubicine vectorisée</u>.

Les cellules sont ensemencées à environ 10⁴ cellules par puits, 24 h avant l'addition des produits. Elles sont alors à 60-80% de confluence le jour de l'expérience. La doxorubicine libre d'une part, ou la doxorubicine couplée au vecteur SM1738 d'autre part, sont incubés avec les cellules MCF7 à la concentration de 10 µM, pendant 60 minutes, à 37°C dans une atmosphère à 95% d'humidité et 5% de CO2 dans le milieu de culture. La localisation subcellulaire de la doxorubicine, naturellement fluorescente, a été, déterminée, par microscopie confocale. Les résultats sont présentés à la figure 5 en annexe. La localisation est pour partie

cytoplasmique et pour partie nucléaire. Le noyau est alors marqué de façon diffuse.

Dans les séquences peptidiques rapportées ci-dessus, les acides aminés sont représentés par leur code à une lettre, mais ils peuvent être aussi représentés par leur code à trois lettres selon la nomenclature ci-dessous.

	Homerc racur	e ci-des	sous.	
		Α	Ala	alanine
10	A Commence of the Commence of	ocile.	Cys	cystéine
		D	Asp	acide aspartique
	. : <u>-</u>	E	Glu	acide glutamique
		F	Phe	phénylalanine
			Gly	
15	V	$\mathbf{H}_{A_{1},A_{2},A_{3}}$	His	histidine
	. •	, I ,, ;	Ile and Alberta	isoleucine
		K	Lys,	lysine
		L	Leu Agenta	leucine
	•	M	Met allowed a	méthionine
20		N	Asn	asparagine
	5 S	P	Pro	proline
				glutamine
		R	Arg	arginine
	in the second of	S	Ser Japan Sal	sérine
25		T .	Thr count as	thréonine
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	V _{erran} a	Val 35 205 95	valine
		, W	Trp://paping.	tryptophane
		Υ	Tyr	tyrosine
			1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1	(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)

ing the second property of the second control of the second contro

one en la granda de la companya del companya de la companya del companya de la co

. 5

10

15

20

25

REVENDICATIONS **

1) Peptide dérivé d'un peptide antibiotique ou d'un analogue de celui-ci, caractérisé en ce qu'il est dépourvu de pont disulfure.

2) Peptide dérivé d'un peptide antibiotique ou d'un analogue de celui-ci, caractérisé en ce que tous les résidus cystéines, éventuellement sauf un, sont supprimés, remplacés par un autre résidu d'acide aminé ou bloqués au niveau de leur groupe SH.

3) Peptide linéaire selon l'une quelconque des revendications 1 à 2, caractérisé en ce qu'il répond à l'une des formules suivantes .:

BXXBXXXXBBBXXXXXXB (I)

BBXXXBXXXBXXXXBBXB (II)

dans lesquelles :

- les groupes B, identiques ou différents, représentent un résidu d'acide aminé dont la chaîne latérale porte un groupement basique, et

- les groupes X, identiques ou différents, représentent un résidu d'acide aminé aliphatique ou aromatique, and the Albertaile

ou; en ce qu'il est constitué d'une succession d'au moins 5, et de préférence d'au moins 7 acides aminés successifs de l'une des formules (I) ou (II) and the second property of the second s

and the same that is a first of the same

4) Peptide linéaire selon la revendication 3, caractérisé en ce que les groupes B sont choisis parmi l'arginine, la lysine, l'acide diaminoacétique, l'acide diaminobutyrique, l'acide diaminopropionique, l'ornithine.

35

30

10

15

20

30

35

Peptide linéaire selon l'une des 5) revendications 3 à 4, caractérisé en ce que les groupes X sont choisis parmi la glycine, l'alanine, la valine, la norleucine, l'isoleucine, la leucine, la cystéine, la cystéine Acm, la penicillamine, la méthionine, la serine, thréonine, l'asparagine, la glutamine, phénylalanine, l'histidine, le tryptophane, la tyrosine, proline, l'Abu, l'acide amino-1-cyclohexane carboxylique, l'Aib, la 2-aminotétraline carboxylique, la 4-bromophénylalanine, tert-Leucine, chlorophénylalanine, ala β-cyclohexylalanine, la 3,4dichlorophénylalanine, la 4-fluorophénylalanine, l'homoleucine, la β -homoleucine, l'homophénylalanine, la 4-méthylphénylalanine, la 1-naphtylalanine, la 2naphtylalanine, la 4-nitrophénylalanine, la nitrotyrosine, la norvaline, la phénylglycine, la 3pyridylalanine, la [2-thiényl]alanine CLARDSTRUCT SCIEN

6) Peptide linéaire selon l'une quelconque des revendications l à 5, caractérisé en ce qu'il répond à l'une des formules suivantes

RXXRXUXURRRXUXUXXR-NH₂ (V)

RRXUXRXUXRXXUXRRUR-NH2 (VI)

dans lesquelles

25 de la la compresente la sérine ou la thréonine,

- R représente l'arginine, et

représentent un acide aminés naturel ou non, y compris acides aminés de configuration D, aliphatiques ou aromatiques, comme la glycine, l'alanine, la valine, la norleucine, l'isoleucine, la leucine, la cystéine, la cystéine, la cystéine, la penicillamine, la méthionine, la serine, la thréonine, l'asparagine, la glutamine, la phénylalanine, l'histidine, le tryptophane, la tyrosine, la proline, l'Abu, l'acide amino-1-cyclohexane carboxylique, l'Aib, la 2-aminotétraline carboxylique,

15

20

25

30

35

la 4-bromophénylalanine, tert-Leucine, la 4-chlorophénylalanine, la β -cyclohexylalanine, la 3,4-dichlorophénylalanine, la 4-fluorophénylalanine, l'homoleucine, la β -homoleucine, l'homophénylalanine, la 4-méthylphénylalanine, la 1-naphtylalanine, la 2-naphtylalanine, la 4-nitrophénylalanine, la 3-nitrotyrosine, la norvaline, la phénylglycine, la 3-pyridylalanine, la [2-thiényl]alanine.

7) Peptide linéaire selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, de séquences suivantes :

RGGRLSYSRRRFSVSVGR,

RGVSVSFRRRSYSLRGGR,

EGGELSYSEEEFSVSVGE,

RGGRLAYRLLRFAIRVGR,

OGGOXXBOXXOBXXXOXG,

RAARLGYRXXRFGZRVGR,

YRRRFSVSVR,

RRLSYSRRRF.

RRLSYSRRRFSVSVR,

RGGRLSYSRRRFSTSTGR,

où B représente la Napthylalanine, O représente l'Ornithine, X représente la Norleucine et Z représente la Norvaline.

8) Peptide linéaire selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, de séquences suivantes :

KWSFRVSYRGISYRRSR, RWSFRVSYRGISYRRSR, RSRRYSIGRYSVRFSWK, OBXBOXXBOGXOBXXOX, KWAFRVAYRGIRYLLRL, KYAWRVAHRGIRWLLRX

où B représente la Napthylalanine, O représente l'Ornithine, X représente la Norleucine et Z représente la Norvaline.

9) Utilisation d'un peptide antibiotique ou d'un analogue de celui-ci, dépourvu de pont disulfure, pour vectoriser des substances actives dans un organisme.

5

10) Utilisation d'un peptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, pour vectoriser des substances actives dans un organisme.

10

11) Composé de formule (IV) suivante :

$$(Y)_{\overline{n}}(A) - (Z)_{\overline{m}}$$

dans laquelle

- A représente un peptide linéaire dérivé d'un peptide antibiotique ou d'un analogue de celui-ci
 - Z représente une substance active,
 - Y représente un agent signal,
- n est 0 et ou plus, et avantageusement 0 ou 1,

20

25

30

35

15

- m est 1 ou plus, et de préférence jusqu'à 10, avantageusement jusqu'à 5.
- 12) Composé de formule (IV) dans laquelle A est définie comme dans l'une quelconque des revendications 1 à 8.
- 13) Composé selon l'une des revendications 11 ou 12, caractérisé en ce que le couplage entre le peptide linéaire (A) et le groupe (Z) ou les groupes (Z) et (Y) est réalisé par une ou plusieurs liaisons covalentes, hydrophobes ou ioniques.
- 14) Composé selon l'une quelconque des revendications 11 à 13, caractérisé en ce que l'une au moins des substances actives (Z) est fixée par une liaison covalente soit aux extrémités N-terminale ou C-

terminale, soit au niveau des groupements amines primaires portés par les chaînes latérales des lysines, du peptide linéaire (A).

5

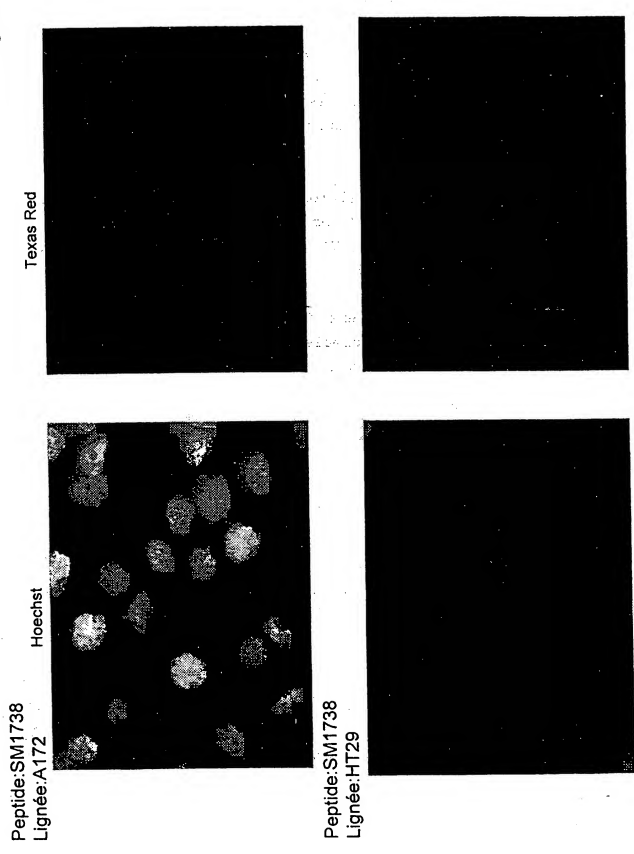
15) Composé selon l'une quelconque des revendications 11 à 14, caractérisé en ce qu'au moins un agent signal (Y), s'il est présent, est fixé par une liaison covalente à l'extrémité N-terminale du peptide linéaire (A).

10.

en ce qu'elle comprend comme principe actif au moins un composé de formule (IV) selon l'une quelconque des revendications 11 à 15.

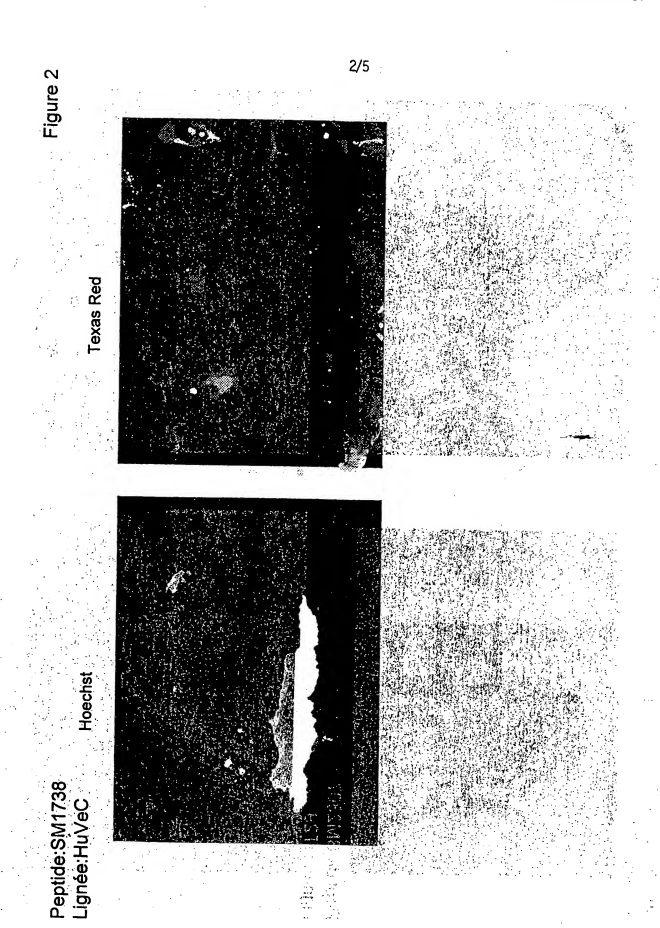
15

17) Un agent de diagnostic constitué d'au moins un composé de formule (IV) selon l'une quelconque des revendications 11 à 15.



1/5

Figure 1



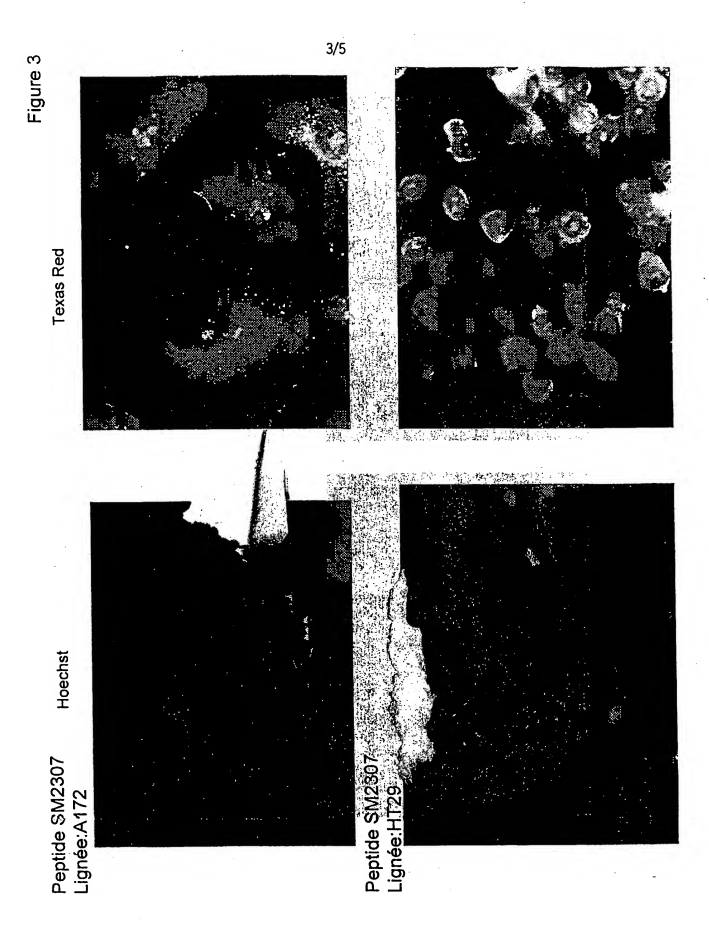
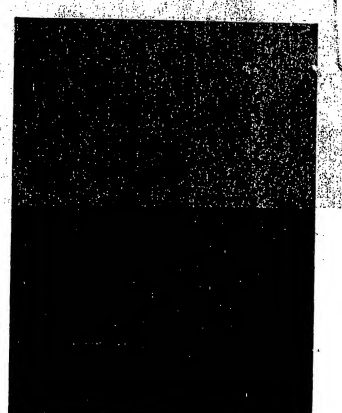


Figure 4

Texas Red



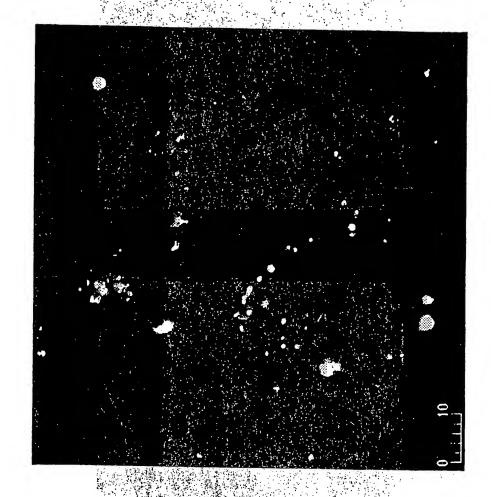


Hoechst

Peptide SM2307 Lignée:HuVeC

5/5

SM1738-dox 10µM, 60 min, MCF7



PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

C07K 7/08, A61K 38/10, G01N 33/68

(11) Numéro de publication internationale:

WO 99/07728

A3

(43) Date de publication internationale: 18 février 1999 (18.02.99)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR98/01757

(22) Date de dépôt international:

6 août 1998 (06.08.98)

(30) Données relatives à la priorité:

97/10297

12 août 1997 (12.08.97)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SYNT:EM (S.A.) [FR/FR]; Parc Scientifique, Georges Besse, F-30000 Nîmes (FR).

(72) Inventeurs; ct

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CALAS, Bernard [FR/FR]; 360, avenue du Père Prévost, F-34090 Montpellier (FR). GRASSY, Gérard [FR/FR]; 23, rue du Pradas, F-34470 Pérols (FR). CHAVANIEU, Alain [FR/FR]; 680, chemin des Bausquets, F-38820 Assas (FR). KACZOREK, Michel [FR/FR]; Synt:em, 145, allée Charles Babbage, F-30900 Nîmes (FR).

(74) Mandataire: BREESE-MAJEROWICZ; 3, avenue de l'Opéra, F-75001 Paris (FR). (81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 24 juin 1999 (24.06.99)

(54) Title: LINEAR PEPTIDES DERIVED FROM ANTIBIOTIC PEPTIDES, PREPARATION AND USE FOR VECTORING ACTIVE SUBSTANCES

(54) Titre: PEPTIDES LINEAIRES DERIVES DE PEPTIDES ANTIBIOTIQUES, LEUR PREPARATION ET LEUR UTILISATION POUR VECTORISER DES SUBSTANCES ACTIVES

(57) Abstract

The invention concerns peptides derived from antibiotic peptides or analogues thereof, characterised in that they are devoid of sulphide bond. The invention also concerns the use of these linear peptides for vectoring chemical substances and chemical compounds formed by said peptides coupled with at least an active substance. The invention further concerns the preparation of said peptides and compositions containing them.

(57) Abrégé

La présente invention concerne des peptides dérivés de peptides antibiotiques ou d'analogues de ceux-ci, caractérisés en ce qu'ils sont dépourvus de pont disulfure. L'invention concerne également l'utilisation de ces peptides linéaires pour la vectorisation de substances chimiques ainsi que les composés chimiques formés de ces peptides couplés à au moins une substance active. L'invention concerne encore la préparation de ces peptides et de ces composés et les compositions les contenant.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/FR 98/01757

(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
tegory *	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	MASUDA, MASAO ET AL: "A novel anti-HIV synthetic peptide, T-22 ('Tyr5,12, Lys7!-polyphemusin II)" BIOCHEM. BIOPHYS. RES. COMMUN. (1992), 189(2), 845-50 CODEN: BBRCA9;ISSN: 0006-291X,1992, XP002065781 See compound T10 in fig. 1 see page 848, last paragraph - page 849, paragraph 2; figure 1	1,2,16
-	TAMAMURA, HIROKAZU ET AL: "Antimicrobial activity and conformation of tachyplesin I and its analogs" CHEM. PHARM. BULL. (1993), 41(5), 978-80 CODEN: CPBTAL:ISSN: 0009-2363,1993, XP002047195 see page 978, right-hand column, paragraph 2 - page 979, right-hand column, paragraph 1; figure 1	1,2,16
(WO 97 18826 A (INTRABIOTICS PHARMACEUTICALS I ; UNIV CALIFORNIA (US)) 29 May 1997 See compound PC-8 see claims; example 12; table 17	1-5,.16
4	WO 94 18323 A (XOMA CORP) 18 August 1994 see page 3, line 12 + page 4, line 26	1-6,16
A	WO 90 04408 A (MAGAININ SCIENCES INC) 3 May 1990 see claims; examples	1-7,16
(WO 96 37508 A (UNIV CALIFORNIA LOS ANGELES) 28 November 1996 see page 20, line 34 - page 22, line 41; claims 4,6,7,12 see page 28, line 27 - page 30, line 15	1-5
X	WO 95 16776 A (PIONEER HI BRED INT) 22 June 1995 voir SeqID No. 5, page 29 see page 14, line 34 - page 16, line 21; claims; examples	1-5

RAPPORT DE RECHERCHE INTI-

NALE

nande internationale No PCT/FR 98/01757

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C07K7/08 A61K38/10

G01N33/68

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultee (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 CO7K A61K GO1N

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données electronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	QU, XIAO-DAN ET AL: "Protegrin structure and activity against Neisseria gonorrhoeae"	1-5,16
	INFECT. IMMUN. (1997), 65(2), 636-639 CODEN: INFIBR;ISSN: 0019-9567,1997, XP002065780 voir page 638, colonne de gauche, alinéa 2 - colonne de droite, alinéa 1; tableau 1	
X	MASUDA, MASAO ET AL: "A novel anti-HIV synthetic peptide, T-22 ('Tyr5,12, Lys7!-polyphemusin II)" BIOCHEM. BIOPHYS. RES. COMMUN. (1992), 189(2), 845-50 CODEN: BBRCA9;ISSN: 0006-291X,1992, XP002065781 * voir composé T10 en fig. 1 * voir page 848, dernier alinéa - page 849, alinéa 2; figure 1	1,2,16

	./
χ Voir la suite du cadre C pour la lin de la tiste des documents	Z Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
*Catégories speciales de documents cités: "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison speciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la theorie constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de mêmé nature, cette comb maison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
3 mai 1999	11/05/1999
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Eaut (23,70) 240-2016	Fuhr C

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanic	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquic
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
		GA	Gabon	"LV"	Lettonie	SZ	Swaziland
AU '	Australie	GB.	Royaume-Uni	MC	Monaco	·TD	Tchad
AZ	Azerbaidjan		•	MD	République de Moldova	TG	Togo
BA .	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BB	Barbade	ĞII	Ghana	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MIK	de Macédoine	TR -	Turquie
BF	Burkina Faso	GR	Grèce.		••	TŤ	Trinité-et-Tobago
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali		Ukraine
ВЈ	Bénin .	IE .	Irlande	MN	Mongolie	UA	
BR	Brésil-	IL ·	· Isračl·	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	18	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	. IT	Italic	MX	Mexique	UZ.	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	.VN	Vict Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	' YU	Yougoslavie
СН	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvege	zw	- Zimbabwe -
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
	•	14.1	démocratique de Corée	·· PL ·	Pologne		
CM	Cameroun	KR .	République de Corée	PT	Portugal		
CN	Chine		Kazakstan	RO	Roumanic		
CU	Cuba	KZ	***	RU	Fédération de Russie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie				
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan	••	
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		
1							

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

rnational Application No PCT/FR 98/01757

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C07K7/08 G01N33/68 A61K38/10 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 CO7K A61K G01N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X QU, XIAO-DAN ET AL: "Protegrin structure 1-5,16and activity against Neisseria gonorrhoeae" INFECT. IMMUN. (1997), 65(2), 636-639 CODEN: INFIBR; ISSN: 0019-9567, 1997, XP002065780 see page 638, left-hand column, paragraph 2 - right-hand column, paragraph 1; table 化复复二烯化基 化类型热流 人名英格兰人姓氏 mentioned a committee of the state of the second second second second 100.00 Further documents are listed in the continuation of box G. 31 Patent family members are listed in annex. * Special categories of cited documents : "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the lart which is not--cited to understand the principle or theory underlying the considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date 20 cannot be considered novel or cannot be considered to document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the ,: document is combined with one or more other such documents? such combination same officers to a person sides. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or Survey June 1941 in the art. document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 3 May 1999 11/05/1999 Name and mailing address of the ISA **Authorized officer** European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Fishe C

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

national Application No PCT/FR 98/01757

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO 9718826	Α	29-05-1997	··· AU	1162997	· A	11-06-1997
:		· ,	AU	7739496		11-06-1997
		·	ÇA	2238429		29-05-1997
			CZ	9801591		14-10-1998
			CZ	9801592		16-12-1998
			EP	0862448	Α	09-09-1998
•			EP	0865292	Α	23-09-1998
			NO	982310		22-07-1998
			- NO			22-07-1998
			PL	326924		09-11-1998
			WO	9718827 	A 	29-05-1997
WO 9418323	A	18-08-1994	-us	5420019	Α	30-05-1995
		, , , , , ,	ΑU	693089		25-06-1998
		1.00	AU	6170294		29-08-1994
		•	CN	1120352		10-04-1994
		•				
			EP	0689592		03-01-1996
		7.7.41774	rr FI			07-09-1995
		工 连 《并作》	∴.JP.,	. ₹ 8506586	T	16-07-1996
			NO	953033	Α	· 02-10-1995
			NZ	262284		24-11-1997
				5674834		07-10-1997
		3	.aUS.			27-10-1998
		5,7,60,37		9400703		
			ZA 	9400703 	A	05-09-1994
WO 9004408	Α	03-05-1990	AT			15-07-1994
			AU	641129	В	16-09-1993
:		2.79	LONG AU .	4502889	Α	14-05-1990
÷				-1, 2001150		21-04-1990
			CN	1043263		27-06-1990
			011	1042503		27 00 1990
		* * :	ŊΕ	69016261	J.	21-07-1004
•		- W.	DE			21-07-1994
		+ W.)	DE	68916261	T	22-09-1994
• .		: \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	DE DK	68916261 71591	T A	22-09-1994 21-06-1991
		+ lei	DE DK EP	68916261 71591 0441832	T A A	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991
	·	+ lai	DE DK	68916261 71591	T A A	22-09-1994 21-06-1991
	·	+ lai	DE DK EP	68916261 71591 0441832	T A A A	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991
	·		DE DK EP IL'	68916261 71591 0441832 92061 4502904	T A A A	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991 25-01-1994 28-05-1992
			DE DK EP IL JP PT	68916261 71591 0441832 92061 4502904	T A A A	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991 25-01-1994 28-05-1992 30-04-1990
		. 14 m. 14	DE DK EP IL JP PT US	68916261 71591 0441832 92061 4502904 92078 5217956	T A A A T	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991 25-01-1994 28-05-1992 30-04-1990 08-06-1993
			DE DK EP IL JP PT US	68916261 71591 0441832 92061 4502904	T A A A T	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991 25-01-1994 28-05-1992 30-04-1990
 WO 9637508		. Î († 1.00) 2 Î 4 02	DE DK EP IL' JP PT US GR	68916261 71591 0441832 92061 4502904 92078 5217956 1000913	T A A A T A B	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991 25-01-1994 28-05-1992 30-04-1990 08-06-1993 16-03-1993
 WO 9637508	A	. Î († 1.00) 2 Î 4 02	DE DK EP IL JP PT US GR	68916261 71591 0441832 92061 4502904 92078 5217956 1000913	T A A A T A B	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991 25-01-1994 28-05-1992 30-04-1990 08-06-1993 16-03-1993
 WO 9637508	A	. Î († 1.00) 2 Î 4 02	DE DK EP IL' JP PT US GR	68916261 71591 0441832 92061 4502904 92078 5217956 1000913	T A A A T A B A A	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991 25-01-1994 28-05-1992 30-04-1990 08-06-1993 16-03-1993
 WO 9637508	A	28-11-1996	DE DK EP IL' JP VS GR	68916261 71591 0441832 92061 4502904 92078 5217956 1000913 5804558 5874996 2222475	T A A A T A B A A A	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991 25-01-1994 28-05-1992 30-04-1990 08-06-1993 16-03-1993
		28-11-1996	DE DK EP IL' JP PT US GR	68916261 71591 0441832 92061 4502904 92078 5217956 1000913 5804558 5874996 2222475 0871654	T A A A T A B A A A A A	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991 25-01-1994 28-05-1992 30-04-1990 08-06-1993 16-03-1993 11-12-1996 28-11-1996 21-10-1998
WO 9637508 	A	28-11-1996	DE DK EP IL' JP PT US GR AU CA EP	68916261 71591 0441832 92061 4502904 92078 5217956 1000913 5804558 5874996 2222475 0871654	T A A A A A A A A	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991 25-01-1994 28-05-1992 30-04-1990 08-06-1993 16-03-1993 11-12-1996 28-11-1996 21-10-1998
		28-11-1996	DE DK EP IL' JP PT US GR AU CA EP	68916261 71591 0441832 92061 4502904 92078 5217956 1000913 5804558 5874996 2222475 0871654	T A A A A A A A A A	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991 25-01-1994 28-05-1992 30-04-1990 08-06-1993 16-03-1993 11-12-1996 28-11-1996 21-10-1998 03-07-1995
		28-11-1996	DE DK EP IL' JP PT US GR AU CA EP	68916261 71591 0441832 92061 4502904 92078 5217956 1000913 5804558 5874996 2222475 0871654	T A A A A A A A A A A	22-09-1994 21-06-1991 21-08-1991 25-01-1994 28-05-1992 30-04-1990 08-06-1993 16-03-1993 11-12-1996 28-11-1996 21-10-1998

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

and the second of the second of the second

Spage of the second of the second

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

		2.3					
AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT,	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV ·	Lettonie agr	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MĠ	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée .	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL .	İsrael	MR	Mauritanie	UG .	Ouganda
BY	Bélarus	IS.	Islande	MW	Malawi	US .	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italic	MX	Mexique	, UZ .,	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP.	Japon	· NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE'	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG -	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	- Roumanie		,
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucic	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	Li	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		